



(12) Translation of  
European patent specification

(11) NO/EP 3202420 B1

NORWAY

(19) NO  
(51) Int Cl.  
**A61K 9/06 (2006.01)**  
**A61K 31/138 (2006.01)**  
**A61K 47/10 (2017.01)**  
**A61K 47/12 (2006.01)**  
**A61P 35/00 (2006.01)**

**Norwegian Industrial Property Office**

---

(45)	Translation Published	2020.07.06
(80)	Date of The European Patent Office Publication of the Granted Patent	2020.03.04
(86)	European Application Nr.	17157911.3
(86)	European Filing Date	2009.12.09
(87)	The European Application's Publication Date	2017.08.09
(30)	Priority	2008.12.11, EP, 08305924 2008.12.11, US, 121848 P
(84)	Designated Contracting States:	AT ; BE ; BG ; CH ; CY ; CZ ; DE ; DK ; EE ; ES ; FI ; FR ; GB ; GR ; HR ; HU ; IE ; IS ; IT ; LI ; LT ; LU ; LV ; MC ; MK ; MT ; NL ; NO ; PL ; PT ; RO ; SE ; SI ; SK ; SM ; TR
(62)	Divided application	EP2373305, 2009.12.09
(73)	Proprietor	Besins Healthcare Luxembourg SARL, 2-8 rue Julien Vesque, 2668 Luxembourg, Luxembourg
(72)	Inventor	Masini-Eteve, Valérie, 4 rue Pierre Loti, 92340 Bourg La Reine, Frankrike
(74)	Agent or Attorney	ZACCO NORWAY AS, Postboks 2003 Vika, 0125 OSLO, Norge

---

(54) Title                   **TRANSDERMAL PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS COMPRISING A SERM**

(56) References  
Cited:  
US-A1- 2004 175 416  
WO-A-2008/070463  
WO-A1-99/24041  
LEE K-H ET AL: "Quantification of tamoxifen and three metabolites in plasma by high-performance liquid chromatography with fluorescence detection: application to a clinical trial", JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY B: BIOMEDICAL SCIENCES & APPLICATIONS, ELSEVIER, AMSTERDAM, NL, vol. 791, no. 1-2, 5 July 2003 (2003-07-05), pages 245-253, XP004428049, ISSN: 1570-0232  
YOUNG CHAI LIM ET AL: "Endoxifen (4-hydroxy-N-desmethyl-tamoxifen) has anti-estrogenic effects in breast cancer cells with potency similar to 4-hydroxy-tamoxifen", CANCER CHEMOTHERAPY AND PHARMACOLOGY, SPRINGER, BERLIN, DE, vol. 55, no. 5, 1 May 2005 (2005-05-01), pages 471-478, XP019334143, ISSN: 1432-0843

MICHAEL D JOHNSON ET AL: "Pharmacological Characterization of 4-hydroxy-N-desmethyl Tamoxifen, a Novel Active Metabolite of Tamoxifen", BREAST CANCER RESEARCH AND TREATMENT, KLUWER ACADEMIC PUBLISHERS, BO, vol. 85, no. 2, 1 May 2004 (2004-05-01), pages 151-159, XP019274612, ISSN: 1573-7217

Enclosed is a translation of the patent claims in Norwegian. Please note that as per the Norwegian Patents Acts, section 66i the patent will receive protection in Norway only as far as there is agreement between the translation and the language of the application/patent granted at the EPO. In matters concerning the validity of the patent, language of the application/patent granted at the EPO will be used as the basis for the decision. The patent documents published by the EPO are available through Espacenet (<http://worldwide.espacenet.com>) or via the search engine on our website here: <https://search.patentstyret.no/>

EP3202420

1

**Patentkrav**

**1.** Transdermal farmasøytisk sammensetning for transdermal administrering på en hudoverflate, hvori sammensetningen omfatter:

- 5 (i) 0,01 til 10 % (vekt/vekt), foretrukket 2 til 5 % (vekt/vekt) endoksifen eller et farmasøytisk akseptabelt salt derav,
- (ii) 60 til 80 % (vekt/vekt) av minst én av monoalkohol, hvori den minst én monoalkoholen er valgt fra C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-monoalkoholer, foretrukket, etanol eller isopropanol,
- 10 (iii) 0,01 til 10 % (vekt/vekt) av minst én penetreringsforsterker, hvori den minst én penetreringsforsterkeren er oleinsyre, og med det forbehold at isopropylmyristat er utelukket,
- (iv) 0 til 5 % (vekt/vekt) av minst ett gelatineringsmiddel, foretrukket polyakrylsyrer, cellulosestoffer eller blandinger derav, og
- 15 (v) q.s. 100 % (w/w) vandig vehikkel.

**2.** Transdermal farmasøytisk sammensetning ifølge krav 1, hvori den minst én penetreringsforsterkeren er en blanding av oleinsyre og propylenglykol.

20 **3.** Transdermal farmasøytisk sammensetning ifølge krav 1 for anvendelse i en fremgangsmåte for å administrere en terapeutisk effektiv mengde endoksifen eller det farmasøytisk akseptable saltet derav til en pasient med behov for dette, omfattende transdermal administrering av sammensetningen til en hudoverflate til pasienten.

25 **4.** Transdermal farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge krav 3, hvori pasienten lider av en brystlidelse.

30 **5.** Transdermal farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge krav 3, hvori pasienten lider av østrogenubalanse.

EP3202420

2

**6.** Transdermal farmasøytisk sammensetning for anvendelse ifølge krav 5, hvori østrogenubalansen er en brystlidelse valgt fra godartede brystsykdommer, gynekomasti, brystkreft, mastalgi og tilstander som innebærer tett brystvev.

5       **7.** Dosepakning, enhetsdosepakning eller flerdosepakning inneholdende en transdermal farmasøytisk sammensetning ifølge krav 1.

**8.** Dispenser, eventuelt med håndpumpe, inneholdende en transdermal farmasøytisk sammensetning ifølge krav 1.

10      **9.** Fremgangsmåte for fremstilling av en transdermal farmasøytisk sammensetning ifølge krav 1, omfattende trinnene med å fremstille en blanding omfattende:

- (i) minst én monoalkohol valgt fra C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-monoalkoholer,
- (ii) endoksifen eller de farmasøytisk akseptable saltene derav,
- (iii) et veldig vehikkel,
- (iv) minst én penetreringsforsterker, hvori den minst ene penetreringsforsterkeren er oleinsyre, og med det forbehold at isopropylmyristat er utelukket, og
- (v) eventuelt minst ett gelatineringsmiddel.

20